

Cellules A549/DDP | 305047

Informations générales

Description

La lignée cellulaire A549/DDP est une variante résistante aux médicaments de la lignée cellulaire A549, qui est elle-même un modèle d'adénocarcinome basal alvéolaire humain. Cette variante a été spécifiquement sélectionnée pour sa résistance au cisplatine (DDP), un médicament de chimiothérapie couramment utilisé dans le traitement de divers cancers, dont le cancer du poumon. Le développement de la lignée cellulaire A549/DDP permet aux chercheurs d'étudier les mécanismes sous-jacents à la chimiorésistance, qui constitue un défi majeur dans le traitement du cancer.

En recherche, la lignée cellulaire A549/DDP est utilisée pour étudier les voies biochimiques impliquées dans la résistance au cisplatine. Cela inclut l'exploration des changements dans l'expression des gènes, la fonction des protéines et le métabolisme cellulaire qui confèrent une résistance au cisplatine. La lignée cellulaire est également précieuse pour le criblage de nouveaux médicaments ou de combinaisons de médicaments qui peuvent surmonter la résistance, fournissant ainsi des informations cruciales pour le développement de stratégies thérapeutiques plus efficaces contre le cancer du poumon.

En outre, les études utilisant la lignée cellulaire A549/DDP contribuent à une meilleure compréhension de la base moléculaire de la progression du cancer du poumon et des métastases dans le contexte de la chimiorésistance. Cette lignée cellulaire est un outil essentiel pour la recherche translationnelle, qui permet de faire le lien entre les résultats expérimentaux et les applications cliniques potentielles en oncologie.

Organism Humain

Tissue Poumon

Caractéristiques

Morphology Épithéliale

Growth properties Adhérent

Données réglementaires

Citation A549/DDP (numéro de catalogue 305047 de Cytion)

Biosafety level 1

NCBI_TaxID 9606

CellosaurusAccession CVCL_C0W4

Données biomoléculaires

Cellules A549/DDP | 305047

Manipulation

Culture Medium RPMI 1640, w : 2.0 mM Glutamine stable, w : 2.0 g/L NaHCO₃ (numéro d'article Cytion 820700a)

Supplements Compléter le milieu avec 10% de FBS

Dissociation Reagent Accutase

Subculturing Retirer l'ancien milieu des cellules adhérentes et les laver avec du PBS dépourvu de calcium et de magnésium. Pour les flacons T25, utiliser 3-5 ml de PBS, et pour les flacons T75, 5-10 ml. Ensuite, recouvrir complètement les cellules avec Accutase, en utilisant 1 à 2 ml pour les flacons T25 et 2,5 ml pour les flacons T75. Laisser les cellules incuber à température ambiante pendant 8-10 minutes pour les détacher. Après incubation, mélanger délicatement les cellules avec 10 ml de milieu pour les remettre en suspension, puis centrifuger à 300xg pendant 3 minutes. Jeter le surnageant, remettre les cellules en suspension dans du milieu frais et les transférer dans de nouveaux flacons contenant déjà du milieu frais.

Fluid renewal 2 à 3 fois par semaine

Freeze medium Comme milieu de cryoconservation, nous utilisons un milieu de croissance complet (comprenant du FBS) + 10 % de DMSO pour une viabilité adéquate après décongélation, ou CM-1 (numéro de catalogue 800100 de Cytion), qui comprend des osmoprotectants et des stabilisateurs métaboliques optimisés pour améliorer la récupération et réduire le stress induit par la cryogénéisation.

Cellules A549/DDP | 305047

**Thawing and
Culturing Cells**

1. Confirmer que le flacon est toujours congelé à la livraison, car les cellules sont expédiées sur de la glace sèche pour maintenir des températures optimales pendant le transport.
2. Dès réception, soit conserver immédiatement le cryovial à des températures inférieures à -150°C pour assurer la préservation de l'intégrité cellulaire, soit passer à l'étape 3 si une mise en culture immédiate est nécessaire.
3. Pour une mise en culture immédiate, décongeler rapidement le flacon en l'immergeant dans un bain-marie à 37°C avec de l'eau propre et un agent antimicrobien, en l'agitant doucement pendant 40 à 60 secondes jusqu'à ce qu'il ne reste qu'un petit amas de glace.
4. Effectuer toutes les étapes suivantes dans des conditions stériles sous une hotte à flux, en désinfectant le cryovial avec de l'éthanol à 70 % avant de l'ouvrir.
5. Ouvrir soigneusement le flacon désinfecté et transférer la suspension cellulaire dans un tube à centrifuger de 15 ml contenant 8 ml de milieu de culture à température ambiante, en mélangeant doucement.
6. Centrifuger le mélange à 300 x g pendant 3 minutes pour séparer les cellules et jeter soigneusement le surnageant contenant le milieu de congélation résiduel.
7. Remettre doucement en suspension le culot cellulaire dans 10 ml de milieu de culture frais. Pour les cellules adhérentes, répartir la suspension entre deux flacons de culture T25 ; pour les cultures en suspension, transférer tout le milieu dans un seul flacon T25 afin de favoriser une interaction et une croissance efficaces des cellules.
8. Respecter les protocoles de sous-culture établis pour une croissance et un entretien continus de la lignée cellulaire, garantissant ainsi des résultats expérimentaux fiables.

**Incubation
Atmosphere**

37°C, 5%_{CO2}, atmosphère humidifiée.

Flask Coating

Aucun

**Shipping
Conditions**

Les lignées cellulaires cryoconservées sont expédiées sur glace sèche dans des emballages isolés et validés, avec suffisamment de réfrigérant pour maintenir une température d'environ -78 °C tout au long du transport. À la réception, inspecter immédiatement le conteneur et transférer sans délai les flacons dans un lieu de stockage approprié.

Cellules A549/DDP | 305047

**Storage
Conditions**

Pour une conservation à long terme, placer les flacons dans de l'azote liquide en phase vapeur à une température comprise entre -150 et -196 °C environ. Le stockage à -80 °C n'est acceptable qu'en tant qu'étape intermédiaire de courte durée avant le transfert dans l'azote liquide.

Contrôle de qualité / Profil génétique / HLA

Sterility

La contamination par les mycoplasmes est exclue à l'aide de tests basés sur la PCR et de méthodes de détection des mycoplasmes basées sur la luminescence.

Pour s'assurer de l'absence de contamination bactérienne, fongique ou levurienne, les cultures cellulaires font l'objet d'inspections visuelles quotidiennes.